546,829

(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



. I LEGER HAVER IN BERING HAVE BEEN BERING BERING BERING HAVE BERING BERING BERING BERING BERING FRANCISCH FER

(43) 国際公開日 2004 年9 月10 日 (10.09.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/076483 A1

(51) 国際特許分類⁷: C12N 15/12, A61K 38/00, A61P 35/00

C07K 14/47,

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/002238

(三) 四际山城田号:

(22) 国際出願日:

2004年2月25日(25.02.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(20) /E + 4c → 4.

(30) 優先権データ: 特願2003-048658 2003年2月26日(26.02.2003) JP (71) 出願人/米国を除く全ての指字屋について、なまた。

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 独立行政法人 科学技術振興機構 (JAPAN SCIENCE AND TECHNOLOGY AGENCY) [JP/JP]; 〒3320012 埼玉県川口市本町4-1-8 Saitama (JP). 国立がんセンター総長が代表する日本国 (JAPAN AS REPRESENTED BY PRESIDENT OF NATIONAL CANCER CENTER) [JP/JP]; 〒1040045 東京都中央区築地5-1-1 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 田矢 洋一 (TAYA, Yoichi) [JP/JP]; 〒1040045 東京都中央区築地5-1-1 国 立がんセンター研究所 放射線研究部内 Tokyo (JP). 江 成 政人 (ENARI, Masato) [JP/JP]; 〒1040045 東京都中

央区築地5-1-1 国立がんセンター研究所 放射線研究 部内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 下田 昭 (SHIMODA, Akira); 〒1040031 東京都中央区京橋3-3-4京橋日英ビル4階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: TRANSCRIPTIONAL FACTOR INDUCING APOPTOSIS IN CANCER CELL

(54) 発明の名称: 癌細胞のアポトーシスを誘導する転写因子

(57) Abstract: It is intended to provide a novel means of treating cancer whereby cancer cells are destroyed by inducing apoptosis exclusively therein. Namely, a transcriptional factor for inducing apoptosis in cancer cells which comprises p53 or a p53 mutant having deletion, substitution or addition of one to several amino aids in p53 and clathrin heavy chain. This transcriptional factor enhances the transcription ability of p53AIPI promoter and thus induces apoptosis in cancer cells.

(57) 要約: 癌細胞にのみアポトーシスを誘導して死滅させる新しい癌治療の手段を提供する。 p 5 3 又は 1 個若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加された変異 p 5 3、及びクラスリン重鎖から成る、癌細胞のアポトーシスを誘導する転写因子である。この転写因子は、 p 5 3 A I P 1 プロモーターの転写能を高め、癌細胞のアポトーシスを誘導する。



明細書

癌細胞のアポトーシスを誘導する転写因子

5 技術分野

この発明は、癌細胞のアポトーシスを誘導する転写因子に関する。

従来技術

25

癌抑制遺伝子p53はp21、p53R2又はp53AIP1等の標的遺伝子 のDNA配列に特異的に結合して、その転写活性を制御する転写因子であり、近 10 年p53の関与する細胞癌化のメカニズムは詳しく研究されてきている(細胞工 学 vol. 22, No.1, 23-28 (2003))。 p 5 3 が制御する標的遺伝子の中で、 p53AIP1はミトコンドリアに局在するタンパク質で、ミトコンドリアの膜 電位とシトクロム c の放出を制御することで正のアポトーシス作用を有している (Oda K. et al., Cell, Vol.102, 849-862, 2000; Matsuda K. et al., 15 Cancer Res., Vol. 62, 2883-2889, 2002)。このp53AIP1はp53 によるアポトーシス誘導に重要な役割を持つSer46のリン酸化(特願200 1-292953) に強い相関を示し、p53AIP1遺伝子の発現により癌細 胞のアポトーシスが誘導される。例えば、DNAが損傷される等の強いストレス を受けると、転写因子p53のSer46がp53DINP1等の働きによりリ 20 ン酸化を受け、p53AIP1の発現が誘発され、癌細胞のアポトーシスが誘導 されると考えられている (細胞工学 vol. 22, No.1, 23-28 (2003))。

一方、癌細胞のアポトーシスを誘導することを目的として、シスプラチンなどの抗癌剤が使用されているが、ほとんどがDNAに傷をつけることによってアポトーシスを誘導するものである。そのため、正常細胞のDNAにも傷がついて副作用が現れる。癌の放射線療法も同様に正常細胞のDNAに傷がついて副作用が現れる。

この他にも、p53の遺伝子や、p53によって誘導されてアポトーシスを誘導するBaxやp53A1P1などの遺伝子をアデノウィルスベクターに組み込

んで癌細胞に感染させ、アポトーシスを誘導させて死滅させようという試みもなされてはいるが、よい結果が得られているとはいえない。

発明が解決しようとする課題

5 この発明は、癌細胞にのみアポトーシスを誘導して死滅させる新しい癌治療の 手段を提供することを目的とする。

課題を解決するための手段

本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意研究を行った結果、癌細胞からp53の発現に伴ってクラスリン重鎖と見られる約170kDaのタンパク質が共沈殿してくることを見出し、クラスリン重鎖のcDNAを発現ベクターに導入して癌細胞の核内へトランスフェクトすると、p53AIP1プロモーターの転写能を高めることを見出した。このような結果から、このクラスリン重鎖とp53とが結合して転写因子を構成し、p53AIP1プロモーターの転写能を高め、癌15 細胞のアポトーシスを誘導すると結論された。

即ち、本発明は、p53(配列番号1)又はその1個若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加された変異p53、及びクラスリン重鎖(配列番号2)から成る、癌細胞のアポトーシスを誘導する転写因子である。これらは、ヒト等の組織や細胞から抽出・精製して取り出して用いてもよいし、これらをコードするDNAを含む形質転換体を培養して得て用いてもよい。

また、前記変異p53は、少なくとも46位のSerが置換されたp53であってもよく、特にその46位のSerがPheに置換されていることが好ましい。また本発明は、この転写因子を有効成分とする癌の治療薬である。

25 図面の簡単な説明

20

第1図は、クラスリン重鎖によるp53AIP1の転写活性の制御の概念図を示す。

第2図は、pc-p53-fベクターの構造を示す。

第3図は、p53AIP1. pro. reporterベクターの構造を示す。

15

25

第4図は、pc-CHCベクターの構造を示す。

第5図は、発現ベクター(pcDNA-p53-f)をヒト骨肉腫由来細胞にトランスフェクトし、そのp53A1P1プロモーターからの転写能を示す。

第6図は、発現ベクター(pcDNA3.1、pcDNA-p53-f)をヒト非小肺がん由来細胞にトランスフェクトした細胞抽出物のSDS-PAGE(銀染色)を示す。

第7図は、発現ベクター(pcDNA-p53-f)をヒト非小肺がん由来細胞にトランスフェクトした細胞抽出物の抗クラスリン重鎖抗体及び抗p53抗体によるウエスタンブロットを示す。図中、WT は WT-p53、46A は S46A-p53、46D は S46D-p53、46F は S46F-p53、 Δ 44-63 は 44-63-p53 を用いたものを示す。

第8図は、発現ベクター(pcDNA3.1、pcDNA-p53-f)をヒト非小肺がん由来 細胞にトランスフェクトした細胞の細胞質及び核抽出物に対し、抗クラスリン重 鎖抗体を用いたウエスタンブロットを示す。図中、pcDNA は pcDNA3.1、WT は WT-p53、46F は S46F-p53、Δ44-63 は 44-63-p53 を用いたものを示す。

第9図は、クラスリン重鎖の c D N A を入れた発現ベクター(pc-CHC)とp 5 3 発現ベクター(pcDNA-p53-f)を共にヒト骨肉腫由来細胞にトランスフェクトし、その細胞抽出物を調べた結果を示す。図中、Clathrin HC はpc-CHC、WT は WT-p53、S46F は S46F-p53、 Δ 44-63 は 44-63-p53 を用いたものを示す。

20 発明の実施の形態

クラスリンには重鎖と軽鎖とがあり、普通は細胞表面から内部への物質の取り込みであるエンドサイトーシスに働く。しかし、本研究の結果、発明者らは、このクラスリン重鎖が、第1図に示すように、癌細胞の中で軽鎖とは結合せずに p 5 3 と結合して p 5 3 の転写活性化能を高め、アポトーシスを強く誘導することを見出した。特に、 p 5 3 のセリン 4 6 をフェニルアラニンに置換した p 5 3 とは特に強く結合してアポトーシスも強く誘導する。

本発明の転写因子を何らかの方法で癌細胞に注入するか、又はクラスリン重鎖のみを何らかの方法で癌細胞に注入し癌細胞中に存在する p 5 3 と結合させることにより、癌細胞にアポトーシスを誘導して死滅させることができる。

このような転写因子を利用すれば、正常細胞には傷をつけないで、癌細胞にのみ特異的に、従来の方法よりも効果的にアポトーシスを誘導させて死滅させることが可能になり、従来の方法よりも効率のよい癌治療法になる。

5 以下、実施例により本発明を例証するが、これらは本発明を制限することを意 図したものではない。

試験例1

この試験例では、以後の試験で用いる下記5種のベクター(これらを総称して 10 「pcDNA-p53-f」という。)を作成した。

- (i) 野生型ヒトp53遺伝子をpcDNA3プラスミド (Invitrogen 社、第2図参照) に挿入した野生型ヒトp53発現ベクター (以下「WT-p53」という。)
- (ii) 46位のSerをAlaに置き換えた変異型ヒトp53遺伝子をpcD NA3プラスミドに挿入した変異ヒトp53発現ベクター(以下「S46A-p53」という。)
 - (iii) 46位のSerをAspに置き換えた変異型ヒトp53遺伝子をpc DNA3プラスミドに挿入した変異ヒトp53発現ベクター (以下 $\lceil S46D-p53 \rceil$ という。)
- 20 (iv) 46位のSerをPheに置き換えた変異型ヒトp53遺伝子をpcD NA3プラスミドに挿入した変異ヒトp53発現ベクター(以下「S46F-p53」 という。)
 - (v) 44~63位を欠失させた変異型ヒトp53遺伝子をpcDNA3プラスミドに挿入した変異ヒトp53発現ベクター(以下「44-63-p53」という。)
- 25 以上のベクターを以下の手順で作成した。

各種 pcDNA-p53-f は、まず pcDNA3 プラスミド (Invitrogen 社) を制限酵素 XhoI 部位及び XbaI 部位で切断し、9 アミノ酸残基からなる Flag 配列 (GDYKDDDDK)をコードする二本鎖DNA(配列番号8)を挿入した(pcDNA-f)。作製した pcDNA3-f プラスミドの制限酵素 BamHI 部位及び XhoI 部位を切断し、

BamHI 部位及び XhoI 部位切断末端を持つ野生型ヒト p53 遺伝子(配列番号9) 又は変異型ヒト p53 遺伝子を挿入した (pcDNA-p53-f)。これらベクターの地図 を第2図に示す。

5 試験例2

この試験例では、p53AIP1 遺伝子イントロン 1 内にある p53 結合配列を含む 約 500bp を pGL3-promoter ベクター (Promega 社) の luciferase 遺伝子 の上流へ挿入したレポータープラスミドを作成した。

pGL3-promoter ベクター (Promega 社)を制限酵素 SacI 部位及び BglII 部位で切断し、制限酵素 SacI 部位及び BglII 部位切断末端を持つ p53 結合配列を含む p53AIP1 イントロン 1 (約 500bp、配列番号 10)を挿入した。このベクターの地図を第3図に示す。以下このレポーターを「p53AIP1pro.reporter」という。

15 試験例3

試験例1と同様の操作で、クラスリン重鎖遺伝子(かずさDNA研究所から分与、配列番号11)をpcDNA3プラスミド(Invitrogen 社、第2図参照)に挿入して、クラスリン重鎖発現ベクター(以下「pc-CHC」という。)を作成した。このベクターの地図を第4図に示す。

20

試験例4

この試験例では、試験例1で用意した5種の発現ベクターをヒト骨肉腫由来細胞にトランスフェクトし、その細胞抽出物を調べた。

試験は以下の手順で行った。

- 25 1)7 X 10⁴個のSaos-2細胞(骨肉腫由来)を24穴プレートに蒔き、一晩培養 した。
 - 2) トランスフェクションするためのDNAを、試験例 1 と試験例 2 で用意したpc DNA-p53-fとp53AIP1pro.reporterを用いて、表 1 のように調製した。加えた各pcDNA-p53-fは $0\sim30$ ng用い、pcDNA3.1と併せて総量30 ngとした。

なお、phRG-TKは、ウミシイタケluciferaseを発現するプラスミド (Promega 社、内部コントロール) を示す。トランスフェクションの方法はInvitrogen社のキットに添付されているプロトコールに従った。

表1

pcDNA3.1あるいはpcDNA-p53-f 30 ng p53AIP1pro.reporter 100 ng phRG-TK 10 ng Total 140 ng OPTI-MEM 25 μl

OPTI-MEM 25 µ1 Lipofectamine 2000 0.28 µl

Lipo溶液

DNA溶液

- 3) DNA溶液とLipo溶液を混和し、室温で30分間インキュベーションした。
- 4) そのDNA-liposome複合体を1) で調製した細胞に滴下した。
- 5) 4時間後、DNA-liposome複合体を除去し、細胞を1 X PBS-で洗浄した。
- 6) トランスフェクションしてから24時間後、細胞を1 X PBS-で洗浄し、Dua 10 l luciferase assay kit (Promega社)を用いて、細胞中のホタルluciferase活性及びウミシイタケluciferase活性(内部コントロール)をそれぞれルミノメーターで測定した。その測定方法は、Promega社のキットに添付されているプロトコールに従って行った。
- 7) pcDNA3.1を導入した細胞抽出液中のホタルluciferase活性をウミシイタ 15 ケluciferase活性で割った値を1とした時の相対的な活性 (Fold Activation) を算出した。

その結果を第5図に示す。p53のSer46Phe置換体はp53A1P1 プロモーターからの転写を野生型よりもかなり強く誘導することがわかった。

20 実施例1

5

この実施例では、試験例1で用意した5種の発現ベクターをヒト非小肺がん由 来細胞にトランスフェクトし、その細胞抽出物を調べた。

試験は以下の手順で行った。

1) 9×10^6 の H1299 細胞(非小肺がん由来)を 15 cm ディッシュに蒔き、25 一晩培養した(10 枚)。

7

2) トランスフェクションするための DNA を表2のように調製した。トランスフェクションの方法は Roche Applied Science のキットに添付されているプロトコールに従った。

表 2

pcDNA3.1あるいはpcDNA-p53-f 8 μg FuGENE 6 48 μl D-MEM 752 μl

ディッシュ1枚当たり

DNA-liposome溶液

- 3) その DNA-liposome を室温で 30 分間インキュベーションし、1) で調製した細胞に滴下した。
- 4) トランスフェクションしてから 21 時間後、細胞をスクレイパーで剥がし、 600 x g、5 分間低速遠心して細胞を回収した。
- 10 5) 細胞を1度 X PBS-で洗浄した後、10 ml の表3の下記細胞溶解緩衝液で 細胞を溶解した。

表3

細胞溶解緩衝液*

- 6) 細胞を超音波破砕後、不溶性画分を 15krpm、15 分間、4℃で除去した。
- 15 7) その上清を 0.2 ml の抗 FLAG 抗体アガロースビーズ (Sigma) と一晩インキュベーションした。
 - 8) インキュベーション後、ビーズを上記細胞溶解緩衝液で4回洗浄した。

- 9) その後、1.5 mg/ml FLAG ペプチドを含む上記細胞溶解緩衝液で競合的にビーズから p53 タンパク質溶出した。
- 10) その溶出画分を SDS-PAGE 次いで銀染色した。

その結果を第6図に示す。その結果、S46F置換体ではp53と一緒に分子 量170kDaのタンパク質が強く共沈澱してくる。これをマススペクトロメト リーにかけてみたところ、LHIIEVGTPPTGNQPFPK、IVLDN SVFSEHR、VANVELYYR、QLPLVKPYLR、及びVDKLD ASESLR(配列番号3~7)のアミノ酸配列が得られた。これらは、それぞ れクラスリン重鎖(配列番号2)の228-245、1011-1022、13

- 10 98-1406、1444-1453、及び1610-1620位に相当する。 これは、この170kDaのタンパク質がクラスリンの重鎖であることを示す。 11)170kDのタンパク質の同定には銀染色で使われた量の約20倍のタンパク質を濃縮し、SDS-PAGE 次いでCBB 染色、目的バンドの切り出し、トリプシン消化後、質量分析を用いて行った。
- 12) 10) の実験手順で得られた溶出液の 100 分の 1 容を SDS-PAGE 次いで PVDF 膜に転写後、抗クラスリン重鎖抗体 (Transduction Laboratories) あるいは抗 p53 抗体 (Santa Cruz) を用いたウエスタンブロッティング法を行った。ここでは Amersham 社の horseradish peroxidase-抗マウス IgG 二 次抗体と ECL キットを用いてバンドを視覚化した。
- 20 その結果を第7図に示す。S46F置換体にクラスリン重鎖が特に強く結合することがわかった。

試験例5

この試験例では、実施例1で用いたヒト非小肺がん由来細胞の核抽出物を調べ 25 た。試験は以下の手順で行った。

- 1) 15 cm ディッシュー枚分を実施例1と同様の手順でトランスフェクションした。
- 2) 細胞を回収後、1 ml の表 4 の低張緩衝液*1 で細胞を懸濁し、ホモジナイザーで細胞膜を破壊した。

表 4

低張緩衝液*1

高張緩衝液 *2

- 3) それを 600 x g、5 分間、4℃で低速遠心し、細胞質画分と核画分に分離した。
- 5 4)核画分に関しては2)、3)の操作を2回繰り返し、核画分に細胞質由来のタンパク質の持ち込みをできる限り除去した。
 - 5) 核画分を 0.2 ml の表 4 の高張緩衝液 * 2 で懸濁し 30 分間氷上に置き、核からタンパク質を溶出した。
 - 6) 10 k x g、5 分間、4 ℃で核画分から不溶性画分を除去した。
- 10 7) 細胞質画分と核画分由来のタンパク質を SDS-PAGE 次いで PVDF 膜に転写後、 抗クラスリン重鎖抗体を用いた実施例 1 と同様にウエスタンブロッティング法を 行った。核画分は細胞質に比べ 5 倍量の細胞由来のタンパク質を用いた。

その結果を第8図に示す。この結果、クラスリンは細胞質でのみ働くと思われていたが、クラスリン重鎖の一部分は核内にも存在することを確認した。

この実施例では、試験例4の手順のうち2)のトランスフェクションするためのDNAを、試験例3で用意したpc-CHCを用いて、表5のように調製した以外は、試験例4と同様の試験を行った。

表 5

pcDNA3.1あるいはpcDNA-p53-f 30 ng
p53AIP1pro.reporter 100 ng
pcDNA3.1あるいはpc-CHC 400 ng
phRG-TK 10 ng

Total 540 ng
OPTI-MEM 25 μ1

 $\begin{array}{cc} \text{OPTI-MEM} & 25 \; \mu \text{I} \\ \text{Lipofectamine 2000} & 0.28 \; \mu \text{I} \end{array}$

Lipo溶液

DNA溶液

5

その結果を第9図に示す。上記DNA溶液において、pc-CHC(400ng)を用いたものを Clathrin +、pcDNA3.1(400ng)を用いたものを Clathrin ーと表記する。

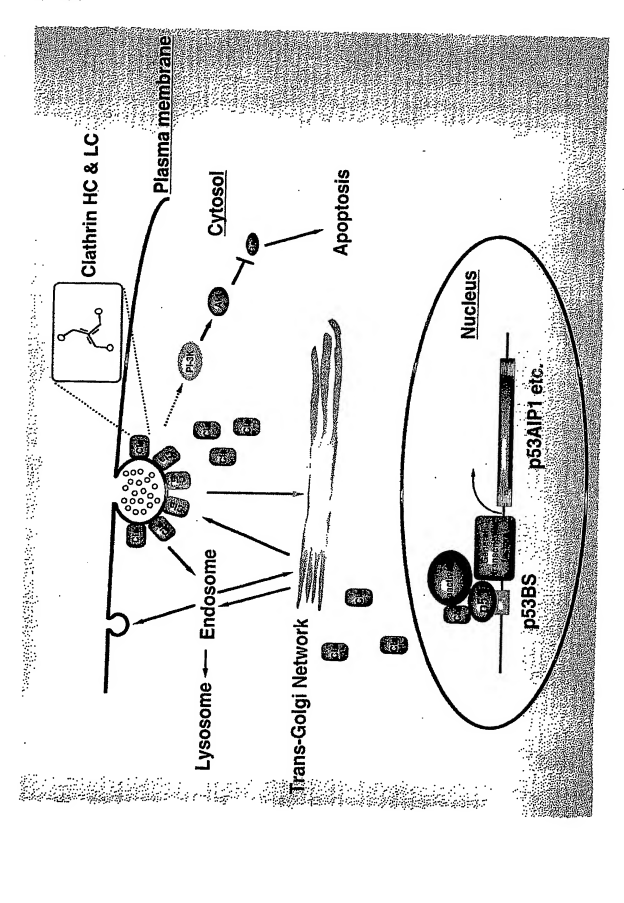
クラスリン重鎖の c DNAを発現ベクターに入れて p 5 3 と共にトランスフェ 10 クトすると、 p 5 3 A 1 P 1 プロモーターからの転写能を高めたことが認められ た。特に、 S 4 6 F 置換体では強く高められた。

請求の範囲

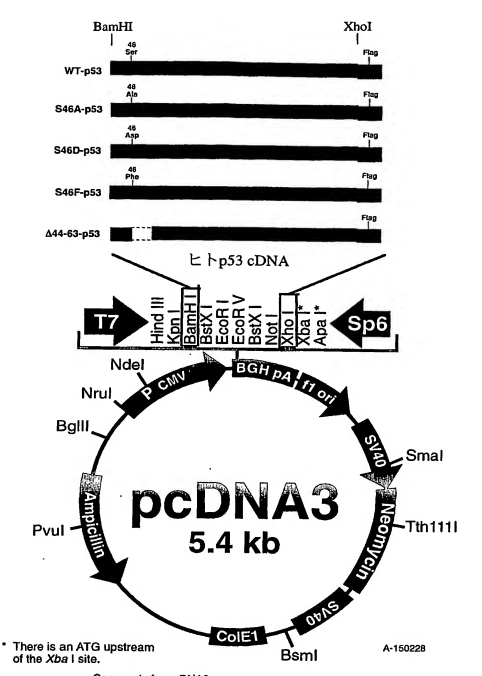
- 1. p53又はその1個若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加された変異p53、及びクラスリン重鎖から成る、癌細胞のアポトーシスを誘導する転写因子。
- 2. 前記変異p53が、少なくとも46位のSerが置換されたp53である 請求項1又に記載の転写因子。
- 3. 前記変異p53が、その46位のSerがPheに置換されている請求項2に記載の転写因子。
- 10 4. 請求項1~3のいずれか一項に記載の転写因子を有効成分とする癌の治療 薬。
 - 5. 請求項1~3のいずれか一項に記載の転写因子又はクラスリン重鎖を癌細胞に注入することから成る癌治療法。

5

第1図

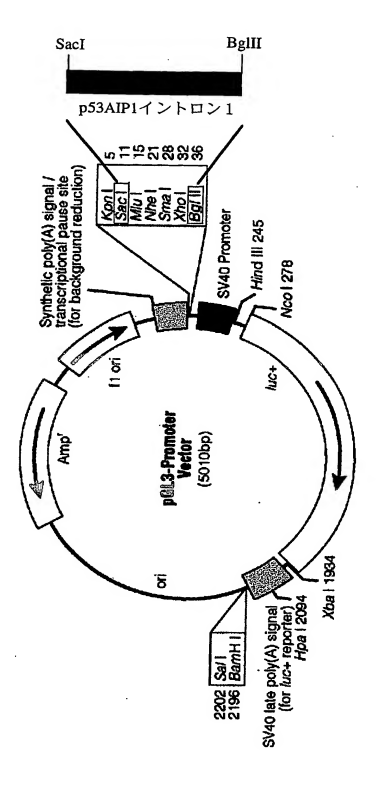


第2図

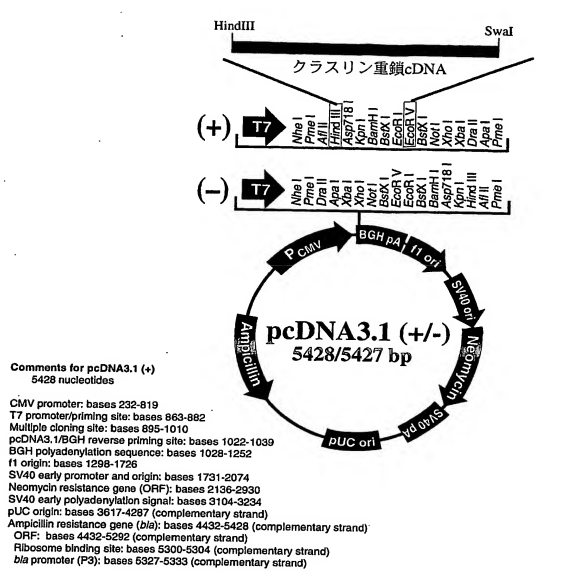


Comments for pcDNA3: 5446 nucleotides CMV promoter: bases 209-863 T7 promoter: bases 864-882 Polylinker: bases 889-994 Sp6 promoter: bases 999-1016 BGH poly A: bases 1018-1249

SV40 promoter: bases 1790-2115 SV40 origin of replication: bases 1984-2069 Neomycin ORF: bases 2151-2945 SV40 poly A: bases 3000-3372 ColE1 origin: bases 3632-4305 Amplcillin ORF: bases 4450-5310 第3図

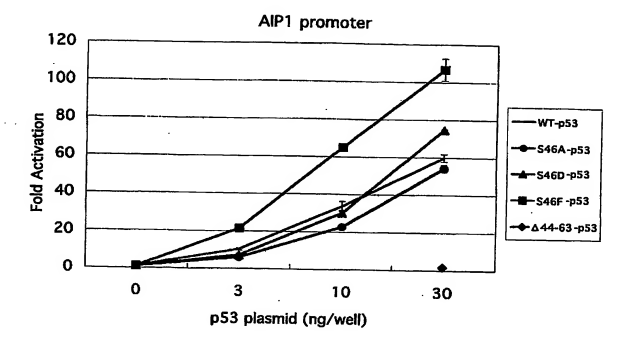


第4図



. 5/7

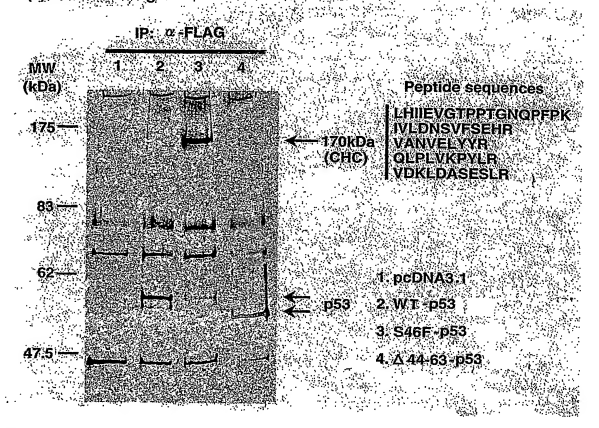
第5図



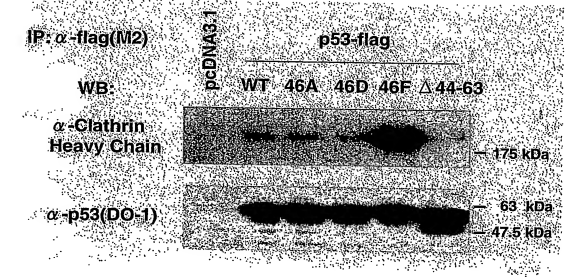
6/7

第6図

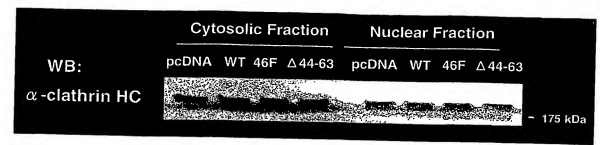
(a) Silver staining



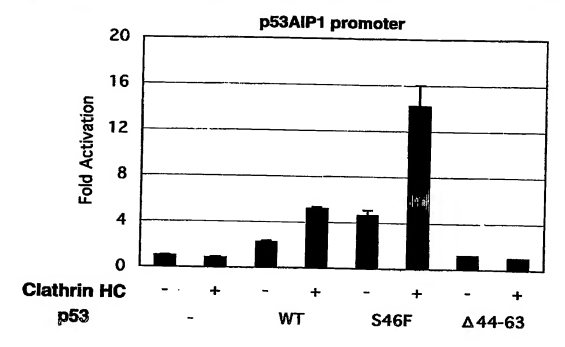
第7図



第8図



第9図・



```
SEQUENCE LISTING
```

<110> Japan Science and Technology Agency

〈120〉 癌細胞のアポトーシスを誘導する転写因子

<130> FS04-408PCT

<160> 11

<170> PatentIn version 3.1

⟨210⟩ 1

<211> 393

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 1

· Met Glu Glu Pro Gln Ser Asp Pro Ser Val Glu Pro Pro Leu Ser Gln

1

5

10

15

Glu Thr Phe Ser Asp Leu Trp Lys Leu Leu Pro Glu Asn Asn Val Leu

20

30

Ser Pro Leu Pro Ser Gln Ala Met Asp Asp Leu Met Leu Ser Pro Asp

35

40

45

Asp Ile Glu Gln Trp Phe Thr Glu Asp Pro Gly Pro Asp Glu Ala Pro

55

60

Arg Met Pro Glu Ala Ala Pro Arg Val Ala Pro Ala Pro Ala Ala Pro

65

70

75

80

Thr Pro Ala Ala Pro Ala Pro Ala Pro Ser Trp Pro Leu Ser Ser Ser

85

90

95

Val Pro Ser Gln Lys Thr Tyr Gln Gly Ser Tyr Gly Phe Arg Leu Gly

100

105

Phe Leu His Ser Gly Thr Ala Lys Ser Val Thr Cys Thr Tyr Ser Pro

115

120

125

Ala Leu Asn Lys Met Phe Cys Gln Leu Ala Lys Thr Cys Pro Val Gln

130

135

140

Leu Trp Val Asp Ser Thr Pro Pro Pro Gly Thr Arg Val Arg Ala Met
145 150 155 160
Ala Ile Tyr Lys Gln Ser Gln His Met Thr Glu Val Val Arg Arg Cys
165 170 175
Pro His His Glu Arg Cys Ser Asp Ser Asp Gly Leu Ala Pro Pro Gln
. 180 185 190
His Leu Ile Arg Val Glu Gly Asn Leu Arg Val Glu Tyr Leu Asp Asp
195 200 205
Arg Asn Thr Phe Arg His Ser Val Val Val Pro Tyr Glu Pro Pro Glu
210 215 220
Val Gly Ser Asp Cys Thr Thr Ile His Tyr Asn Tyr Met Cys Asn Ser
225 230 235 240
Ser Cys Met Gly Gly Met Asn Arg Arg Pro Ile Leu Thr Ile Ile Thr
245 250 255
Leu Glu Asp Ser Ser Gly Asn Leu Leu Gly Arg Asn Ser Phe Glu Val
260 265 270
His Val Cys Ala Cys Pro Gly Arg Asp Arg Arg Thr Glu Glu Asn
275 280 285
Leu Arg Lys Lys Gly Glu Pro His His Glu Leu Pro Pro Gly Ser Thr
290 295 300
Lys Arg Ala Leu Pro Asn Asn Thr Ser Ser Pro Gln Pro Lys Lys
305 310 315 320
Lys Pro Leu Asp Gly Glu Tyr Phe Thr Leu Gln Ile Arg Gly Arg Glu
325 330 335
Arg Phe Glu Met Phe Arg Glu Leu Asn Glu Ala Leu Glu Leu Lys Asp
340 345 350
Ala Gln Ala Gly Lys Glu Pro Gly Gly Ser Arg Ala His Ser Ser His
355 360 365
Leu Lys Ser Lys Lys Gly Gln Ser Thr Ser Arg His Lys Lys Leu Met.

3/16

Phe Lys Thr Glu Gly Pro Asp Ser Asp <210> 2 <211> 1675 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 2 Met Ala Gln Ile Leu Pro Ile Arg Phe Gln Glu His Leu Gln Leu Gln Asn Leu Gly Ile Asn Pro Ala Asn Ile Gly Phe Ser Thr Leu Thr Met Glu Ser Asp Lys Phe Ile Cys Ile Arg Glu Lys Val Gly Glu Gln Ala Gln Val Val Ile Ile Asp Met Asn Asp Pro Ser Asn Pro Ile Arg Arg Pro Ile Ser Ala Asp Ser Ala Ile Met Asn Pro Ala Ser Lys Val Ile Ala Leu Lys Ala Gly Lys Thr Leu Gln Ile Phe Asn Ile Glu Met Lys Ser Lys Met Lys Ala His Thr Met Thr Asp Asp Val Thr Phe Trp Lys Trp Ile Ser Leu Asn Thr Val Ala Leu Val Thr Asp Asn Ala Val Tyr His Trp Ser Met Glu Gly Glu Ser Gln Pro Val Lys Met Phe Asp Arg His Ser Ser Leu Ala Gly Cys Gln Ile Ile Asn Tyr Arg Thr Asp Ala

Lys Gln Lys Trp Leu Leu Leu Thr Gly Ile Ser Ala Gln Gln Asn Arg

170

168	5	170	175
Val Val Gly Ala Met	: Gln Leu Tyr Ser	· Val Asp Arg Ly	s Val Ser Gln
180	185		190
Pro Ile Glu Gly His	Ala Ala Ser Phe	Ala Gln Phe Lys	s Met Glu Gly
195	200	208	5 .
Asn Ala Glu Glu Ser	Thr Leu Phe Cys	Phe Ala Val Arg	g Gly Gln Ala
210	215	220	
Gly Gly Lys.Leu His	Ile Ile Glu Val	Gly Thr Pro Pro	Thr Gly Asn
225	230	235	240
Gln Pro Phe Pro Lys	Lys Ala Val Asp	Val Phe Phe Pro	Pro Glu Ala
245		250	255
Gln Asn Asp Phe Pro	Val Ala Met Gln	Ile Ser Glu Lys	His Asp Val
260	265		270
Val Phe Leu Ile Thr	Lys Tyr Gly Tyr	Ile His Leu Tyr	Asp Leu Glu
275	280	285	
Thr Gly Thr Cys Ile	Tyr Met Asn Arg	Ile Ser Gly Glu	Thr Ile Phe
290	295	300	
Val Thr Ala Pro His	Glu Ala Thr Ala	Gly Ile Ile Gly	Val Asn Arg
305	310	315	320
Lys Gly Gln Val Leu	Ser Val Cys Val	Glu Glu Glu Asn	Ile Ile Pro
325		330	335
Tyr Ile Thr Asn Val	Leu Gln Asn Pro	Asp Leu Ala Leu	Arg Met Ala
340	345		350
Val Arg Asn Asn Leu	Ala Gly Ala Glu (Glu Leu Phe Ala	Arg Lys Phe
355	360	365	
Asn Ala Leu Phe Ala (Gln Gly Asn Tyr S	Ser Glu Ala Ala	Lys Val Ala
370	375	380	
Ala Asn Ala Pro Lys (Gly Ile Leu Arg T	Thr Pro Asp Thr	Ile Arg Arg
385	390	395	400

11	ile G	III DE	31 Y 2	II PI	O AI	a GI	n Pr	o GI	y G	in Th	r Se	r Pr	o Lei	u Lei	ı Glr
				40)5				41	.0				415	5
Ty	r Ph	ıe Gl	y Il	e Le	u Le	u As	p Gl	n Gl	y Gl	n Le	u As	n Ly:	s Тул	r Glu	ı Ser
			42	0				42	5	•			430)	
Le	eu Gl	u Le	u Cy	s Ar	g Pr	o Va	l Le	u Gl	n Gl	n Gl	y Ar	g Lys	s Glr	ı Leu	Leu
•		43	5				44	0				449	5		
G1	u Ly	s Tr	p Le	u Ly	s Gl	ı As	p Ly	s Lei	u Gl	и Су	s Sei	Glu	ı Glu	ı Leu	Gly
	45	0				45	5				460)			
As	p Le	u Va	l Ly:	s Sei	r Val	l As _j	p Pro	Th:	r Lei	u Ala	a Lei	Ser	· Val	Tyr	Leu
46	5	•			470)				475	5				480
Ar	g Ala	a Ası	n Val	l Pro	Asr	Lys	s·Va]	Ile	e Glr	n Cys	Phe	Ala	Glu	Thr	Gly
				485	5				490)				495	
Glı	n Val	l Glr	ı Lys	s Ile	e Val	Leu	ı Tyr	Ala	Lys	Lys	Val	Gly	Tyr	Thr	Pro
			500)				505	i				510		
Asp	Trp	Ile	Phe	Leu	Leu	Arg	. Asn	Val	Met	Arg	Ile	Ser	Pro	Asp	Gln
		515	j				520					525			
Gly	Gln	Gln	Phe	Ala	Gln	Met	Leu	Val	Gln	Asp	Glu	Glu	Pro	Leu	Ala
	530	ı				535					540				
Asp	Ile	Thr	Gln	Ilė	Val	Asp	Val	Phe	Met	Glu	Tyr	Asn	Leu	Ile	G1n
545					550					555					560
Gln	Cys	Thr	Ala	Phe	Leu	Leu	Asp	Ala	Leu	Lys	Asn	Asn	Arg	Pro :	Ser
		•		565					570					575	
Glu	Gly	Pro	Leu	Gln	Thr	Arg	Leu	Leu	Glu	Met	Asn	Leu	Met	His A	Ala
			580					585					590		
Pro	Gln	Val	Ala	Asp	Ala	Ile	Leu	Gly	Asn	Gln	Met	Phe	Thr 1	His 1	ſyr
		595					600					605			
Asp	Arg	Ala	His	Ile	Ala	Gln	Leu	Cys	Glu	Lys	Ala	Gly 1	Leu I	Leu (Gln
	610					615					620				
Arg	Ala	Leu	G1u	His	Phe	Thr	Asp	Leu	Tyr	Asp	Ile 1	Lys A	Arg /	Ala V	/al

COL			
625	630	635	640
Val His Th	ır His Leu Leu Ası	n Pro Glu Trp Leu Val As	n Tyr Phe Gly
	645	650	655
Ser Leu Se	r Val Glu Asp Ser	Leu Glu Cys Leu Arg Al	a Met Leu Ser
	660	665	670
Ala Asn Il	e Arg Gln Asn Leu	Gln Ile Cys Val Gln Va	l Ala Ser Lys
67		680 688	
Tyr His Gl	u Gln Leu Ser Thr	Gln Ser Leu Ile Glu Leu	
690	69 5	700	. The old bei
Phe Lys Se		Phe Tyr Phe Leu Gly Ser	. T1 - W.1 A
705	710		
		715	720
THE BEL OIL		His Phe Lys Tyr Ile Gln	Ala Ala Cys
	725	730	735
Lys Thr Gly	Gln Ile Lys Glu	Val Glu Arg Ile Cys Arg	Glu Ser Asn
	740	745	750
Cys Tyr Asp	Pro Glu Arg Val	Lys Asn Phe Leu Lys Glu	Ala Lys Leu
755		760 765	
Thr Asp Gln	Leu Pro Leu Ile	Ile Val Cys Asp Arg Phe	Asp Phe Val
770	775	780	
His Asp Leu	Val Leu Tyr Leu	Tyr Arg Asn Asn Leu Gln	Lvs Tvr Ile
785	790	795	800
Glu Ile Tyr	Val Gln Lys Val A	asn Pro Ser Arg Leu Pro	
	805	810	815
Gly Gly Leu		ys Ser Glu Asp Val Ile	
	820		
			830
		he Ser Thr Asp Glu Leu	/al Ala Glu
835		40 845	
	Arg Asn Arg Leu L	ys Leu Leu Leu Pro Trp I	.eu. Glu Ala
850	855	PEO	

WO 2004/076483 PCT/JP2004/002238

Arg Ile His Glu Gly Cy	ys Glu Glu Pro Ala Thr I	His Asn Ala Leu Ala
865 87	70 875	880
Lys Ile Tyr Ile Asp Se	er Asn Asn Asn Pro Glu A	Arg Phe Leu Arg Glu
885	890	895
Asn Pro Tyr Tyr Asp Se	er Arg Val Val Gly Lys T	yr Cys Glu Lys Arg
900	905	910
Asp Pro His Leu Ala Cy	s Val Ala Tyr Glu Arg G	ly Gln Cys Asp Leu
915	920	925
Glu Leu Ile Asn Val Cys	s Asn Glu Asn Ser Leu Pl	he Lys Ser Leu Ser
930	935 94	40
Arg Tyr Leu Val Arg Arg	g Lys Asp Pro Glu Leu Tı	rp Gly Ser Val Leu
945 950	955	960
Leu Glu Ser Asn Pro Tyr	Arg Arg Pro Leu II'e As	p Gln Val Val Gln
965	970	975
Thr Ala Leu Ser Glu Thr	Gln Asp Pro Glu Glu Va	l Ser Val Thr Val
Thr Ala Leu Ser Glu Thr 980	Gln Asp Pro Glu Glu Va 985	l Ser Val Thr Val 990
	985	990
980	985	990
980 Lys Ala Phe Met Thr Ala 995	985 Asp Leu Pro Asn Glu L	990 eu Ile Glu Leu Leu 1005
980 Lys Ala Phe Met Thr Ala 995	985 Asp Leu Pro Asn Glu Lo 1000 Asn Ser Val Phe Ser (990 eu Ile Glu Leu Leu 1005
980 Lys Ala Phe Met Thr Ala 995 Glu Lys Ile Val Leu Asp	985 Asp Leu Pro Asn Glu Lo 1000 Asn Ser Val Phe Ser (990 eu Ile Glu Leu Leu 1005 Glu His Arg Asn
980 Lys Ala Phe Met Thr Ala 995 Glu Lys Ile Val Leu Asp 1010	985 Asp Leu Pro Asn Glu Lo 1000 Asn Ser Val Phe Ser (1015 Leu Thr Ala Ile Lys A	990 eu Ile Glu Leu Leu 1005 Glu His Arg Asn
980 Lys Ala Phe Met Thr Ala 995 Glu Lys Ile Val Leu Asp 1010 Leu Gln Asn Leu Leu Ile	985 Asp Leu Pro Asn Glu Le 1000 Asn Ser Val Phe Ser (1015 E Leu Thr Ala Ile Lys A	990 eu Ile Glu Leu Leu 1005 Glu His Arg Asn 1020 Ala Asp Arg Thr
Lys Ala Phe Met Thr Ala 995 Glu Lys Ile Val Leu Asr 1010 Leu Gln Asn Leu Leu Ile 1025 Arg Val Met Glu Tyr Ile	985 Asp Leu Pro Asn Glu Le 1000 Asn Ser Val Phe Ser (1015 Leu Thr Ala Ile Lys A 1030 Asn Arg Leu Asp Asn T	990 eu Ile Glu Leu Leu 1005 Glu His Arg Asn 1020 Ala Asp Arg Thr
Lys Ala Phe Met Thr Ala 995 Glu Lys Ile Val Leu Asr 1010 Leu Gln Asn Leu Leu Ile 1025 Arg Val Met Glu Tyr Ile	985 Asp Leu Pro Asn Glu Le 1000 Asn Ser Val Phe Ser (1015 Leu Thr Ala Ile Lys A 1030 Asn Arg Leu Asp Asn T	990 eu Ile Glu Leu Leu 1005 Glu His Arg Asn 1020 Ala Asp Arg Thr 1035 Gyr Asp Ala Pro 1050
Lys Ala Phe Met Thr Ala 995 Glu Lys Ile Val Leu Asr 1010 Leu Gln Asn Leu Leu Ile 1025 Arg Val Met Glu Tyr Ile 1040	985 Asp Leu Pro Asn Glu Le 1000 Asn Ser Val Phe Ser (1015 Leu Thr Ala Ile Lys A 1030 Asn Arg Leu Asp Asn T 1045 Ile Ser Asn Glu Leu P	990 eu Ile Glu Leu Leu 1005 Glu His Arg Asn 1020 Ala Asp Arg Thr 1035 Gyr Asp Ala Pro 1050
Lys Ala Phe Met Thr Ala 995 Glu Lys Ile Val Leu Asr 1010 Leu Gln Asn Leu Leu Ile 1025 Arg Val Met Glu Tyr Ile 1040 Asp Ile Ala Asn Ile Ala	985 Asp Leu Pro Asn Glu Le 1000 Asn Ser Val Phe Ser (1015 Leu Thr Ala Ile Lys A 1030 Asn Arg Leu Asp Asn T 1045 Ile Ser Asn Glu Leu P 1060	990 eu Ile Glu Leu Leu 1005 Glu His Arg Asn 1020 Ala Asp Arg Thr 1035 Gyr Asp Ala Pro 1050 he Glu Glu Ala 1065
980 Lys Ala Phe Met Thr Ala 995 Glu Lys Ile Val Leu Asr 1010 Leu Gln Asn Leu Leu Ile 1025 Arg Val Met Glu Tyr Ile 1040 Asp Ile Ala Asn Ile Ala 1055	985 Asp Leu Pro Asn Glu Le 1000 Asn Ser Val Phe Ser (1015 Leu Thr Ala Ile Lys A 1030 Asn Arg Leu Asp Asn T 1045 Ile Ser Asn Glu Leu P 1060 Phe Asp Val Asn Thr Se	990 eu Ile Glu Leu Leu 1005 Glu His Arg Asn 1020 Ala Asp Arg Thr 1035 Gyr Asp Ala Pro 1050 he Glu Glu Ala 1065

WO 2004/076483

8/16

108	109	00	1095
Ala Glu	Arg Cys Asn Glu Pro	Ala Val Trp Se	er Gln Leu Ala Lys
1100	110	5	1110
Ala Gln	Leu Gln Lys Gly Met	Val Lys Glu Al	a Ile Asp Ser Tyr
1115	112	0	1125
Ile Lys	Ala Asp Asp Pro Ser	Ser Tyr Met Gl	u Val Val Gln Ala
1130	1139	5	1140
Ala Asn	Thr Ser Gly Asn Trp	Glu Glu Leu Va	l Lys Tyr Leu Gln
1145	1150)	1155
Met Ala	Arg Lys Lys Ala Arg	Glu Ser Tyr Va	l Glu Thr Glu Leu
1160	1165	j	1170
Ile Phe	Ala Leu Ala Lys Thr	Asn Arg Leu Ala	Glu Leu Glu Glu
1175	1180	1	1185
Phe Ile	Asn Gly Pro Asn Asn	Ala His Ile Gln	Gln Val Gly Asp
1190	1195		1200
Arg Cys	Tyr Asp Glu Lys Met	Tyr Asp Ala Ala	Lys Leu Leu Tyr
1205	1210		1215
Asn Asn	Val Ser Asn Phe Gly	Arg Leu Ala Ser	Thr Leu Val His
1220	1225		1230
Leu Gly	Glu Tyr Gln Ala Ala	Val Asp Gly Ala	Arg Lys Ala Asn
1235	1240		1245
Ser Thr	Arg Thr Trp Lys Glu	Val Cys Phe Ala	Cys Val Asp Gly
1250	1255		1260
Lys Glu I	Phe Arg Leu Ala Gln	Met Cys Gly Leu	His Ile Val Val
1265	1270		1275
	Asp Glu Leu Glu Glu	Leu Ile Asn Tyr	Tyr Gln Asp Arg
1280	1285		1290
Gly Tyr P	he Glu Glu Leu Ile	Thr Met Leu Glu	Ala Ala Leu Gly
1295	1300		1305

Leu Glu	ı Arg Al	a His Me	t Gly	Met	Phe	Thr	Glu	Leu	Ala Il	e Leu
131	.0		131	5				132	0	
Tyr Ser	Lys Ph	e Lys Pro	Gln	Lys	Met	Arg	Glu	His	Leu Gl	ц Leu
132	25		1330)				133	5	
Phe Trp	Ser Ar	g Val Asr	Ile	Pro	Lys	Val	Leu	Arg	Ala Ala	a Glu
134	0		1345	5				1350	0	
Gln Ala	His Le	ı Trp Ala	Glu	Leu	Val	Phe	Leu	Tyr	Asp Lys	s Tyr
135	5		1360					1368	5	
Glu Glu	Tyr Ası	o Asn Ala	Ile	Ile	Thr	Met	Met	Asn	His Pro	Thr
137	0		1375	i				1380)	
Asp Ala	Trp Lys	s Glu Gly	G1n	Phe	Lys	Asp	Ile	Ile	Thr Lys	Val
138	5		1390	ı				1395	i	
Ala Asn	Val Glu	Leu Tyr	Tyr	Arg	Ala	Ile	G1n	Phe	Tyr Leu	Glu
140	0		1405					1410)	
Phe Lys	Pro Leu	Leu Leu	Asn	Asp	Leu l	Leu I	Met	Val	Leu Ser	Pro
1419	5		1420					1425		
Arg Leu	Asp His	Thr Arg	Ala	Val	Asn 1	ſyr I	Phe	Ser	Lys Val	Lys
1430)		1435					1440		
Gln Leu	Pro Leu	Val Lys	Pro	Tyr	Leu A	rg S	Ser	Val	Gln Asn	His
1445	5		1450					1455		
Asn Asn	Lys Ser	Val Asn	Glu	Ser	Leu A	Asn A	lsn 1	Leu	Phe Ile	Thr
1460)		1465			_	:	1470		
Glu Glu	Asp Tyr	Gln Ala	Leu	Arg	Thr S	Ser I	le A	Asp	Ala Tyr	Asp
1475			1480				:	1485		
Asn ·Phe	Asp Asn	Ile Ser	Leu	Ala	Gln A	rg L	.eu (Glu	Lys His	Glu
1490			1495]	1500		
Leu Ile	Glu Phe	Arg Arg	Ile	Ala 1	Ala T	yr L	eu F	Phe	Lys Gly	Asn
1505		•	1510				1	515		
Asn Arg	Trp Lys	Gln Ser	Val	Glu I	Leu C	ys L	ys I	.ys	Asp Ser	Leu

10/16

1520 1525 1530 Tyr Lys Asp Ala Met Gln Tyr Ala Ser Glu Ser Lys Asp Thr Glu 1535 1540 1545 Leu Ala Glu Glu Leu Leu Gln Trp Phe Leu Gln Glu Glu Lys Arg 1550 1555 1560 Glu Cys Phe Gly Ala Cys Leu Phe Thr Cys Tyr Asp Leu Leu Arg . 1565 1570 1575 Pro Asp Val Val Leu Glu Thr Ala Trp Arg His Asn Ile Met Asp 1580 1585 1590 Phe Ala Met Pro Tyr Phe Ile Gln Val Met Lys Glu Tyr Leu Thr 1595 1600 1605 Lys Val Asp Lys Leu Asp Ala Ser Glu Ser Leu Arg Lys Glu Glu 1610 1615 1620 Glu Gln Ala Thr Glu Thr Gln Pro Ile Val Tyr Gly Gln Pro Gln 1625 1630 1635 Leu Met Leu Thr Ala Gly Pro Ser Val Ala Val Pro Pro Gln Ala 1640 1645 . 1650 Pro Phe Gly Tyr Gly Tyr Thr Ala Pro Pro Tyr Gly Gln Pro Gln 1655 1660 1665 Pro Gly Phe Gly Tyr Ser Met 1670 1675 <210> 3 <211> 18 <212> PRT <213≻ Homo sapiens <400> 3 Leu His Ile Ile Glu Val Gly Thr Pro Pro Thr Gly Asn Gln Pro Phe 1 10

Pro Lys

15

<210> 4

<211> 12

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 4

Ile Val Leu Asp Asn Ser Val Phe Ser Glu His Arg

5

10

<210> 5

⟨211⟩ 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

⟨400⟩ 5

Val Ala Asn Val Glu Leu Tyr Tyr Arg

1

5

<210> 6

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 6

Gln Leu Pro Leu Val Lys Pro Tyr Leu Arg

1

5

10

<210> 7

<211> 11

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 7

Val Asp Lys Leu Asp Ala Ser Glu Ser Leu Arg

1

5

10

<21	^^	0
SZI	w	ጸ

<211> 9

<212> PRT

<213> artificial sequence

<220>

<223> flag

<400> 8

Gly Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Lys

5

<210> 9

<211> 1182

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 9

atggaggagc cgcagtcaga tcctagcgtc gagccccctc tgagtcagga aacattttca 60 gacctatgga aactacttcc tgaaaacaac gttctgtccc ccttgccgtc ccaagcaatg 120 gatgatttga tgctgtcccc ggacgatatt gaacaatggt tcactgaaga cccaggtcca 180 gatgaagete ccagaatgee agaggetget ccccgcgtgg cccctgcacc agcageteet 240 acaccggcgg cccctgcacc agccccctcc tggcccctgt catcttctgt cccttcccag 300 aaaacctacc agggcagcta cggtttccgt ctgggcttct tgcattctgg gacagccaag 360 tetgtgactt geacgtacte ecetgecete aacaagatgt tttgccaact ggccaagace 420 tgccctgtgc agctgtgggt tgattccaca ccccgcccg gcacccgcgt ccgcgccatg 480 gccatctaca agcagtcaca gcacatgacg gaggttgtga ggcgctgccc ccaccatgag 540 cgctgctcag atagcgatgg tctggcccct cctcagcatc ttatccgagt ggaaggaaat 600 ttgcgtgtgg agtatttgga tgacagaaac acttttcgac atagtgtggt ggtgccctat 660 gagccgcctg aggttggctc tgactgtacc accatccact acaactacat gtgtaacagt 720 tectgeatgg geggeatgaa eeggaggeee ateeteacea teateacact ggaagaetee 780 agtggtaatc tactgggacg gaacagcttt gaggtgcatg tttgtgcctg tcctgggaga 840 gaccggcgca cagaggaaga gaatctccgc aagaaagggg agcctcacca cgagctgccc 900

13/16

ccagggagca ctaagcgagc actgcccaac aacaccagct cctctcccca gccaaagaag	960
aaaccactgg atggagaata tttcaccctt cagatccgtg ggcgtgagcg cttcgagatg	1020
ttccgagagc tgaatgaggc cttggaactc aaggatgccc aggctgggaa ggagccaggg	1080
gggagcaggg ctcactccag ccacctgaag tccaaaaagg gtcagtctac ctcccgccat	1140
aaaaaactca tgttcaagac agaagggcct gactcagact ga	1182
<210> 10	
<211> 465	
<212> DNA	
<213> Homo sapiens	
<400> 10	
ccatttcctc agagaacacg gcccccttgg gccaaaagga catgaagaag ctcttgctaa	60
tgccagcctg gctctcctca tcccgccccc tgcacccctg cccttctggc tgccctccct	120
tetectaget etgteccete teactteagg agteteaagt cetteagact acteeaaagt	180
cgggggatct ctggatgggt aggaggtgat ctcaccgcct cctctcttgc ccgggcttgt	240
cgagatgaac ttcctgatgc tggcggcgct gaagctgaca ctagcggggg cacctccctg	300
acatgaacge cectegagae tgggccagtg etectgatge etgggcacet geggaaagge	360
acccagcgtg gccgccgtgg catgccttga gtgtgtgggt ggggactgtt gcaaactgac	420
attccagctg tcccagtcca ttttgtgctg ctctcacaca acccc	465
<210> 11	
<211> 5028	
<212> DNA	
<213> Homo sapiens	
<400> 11	
atggcccaga ttctgccaat tcgttttcag gagcatctcc agctccagaa cctgggtatc	60
aacccagcaa acattggctt cagtaccctg actatggagt ctgacaaatt catctgcatt	120
agagaaaaag taggagagca ggcccaggtg gtaatcattg atatgaatga cccaagtaat	180
ccaattcgaa gaccaatttc agcagacagc gccatcatga atccagctag caaagtaatt	240
gcactgaaag ctgggaaaac tetteagatt tttaacattg aaatgaaaag taaaatgaag	300
geteatacea tgaetgatga tgteacettt tggaaatgga tetetttgaa taeggttget	360

cttgttacgg ataatgcagt ttatcactgg agtatggaag gagagtctca gccagtgaaa	420
atgtttgatc gccattctag ccttgcaggg tgccagatta tcaattaccg tacagatgca	480
aaacaaaagt ggttacttct gactggtata tctgcacagc aaaatcgtgt ggtgggagct	540
atgcagctat attctgtaga taggaaagtg tctcagccca ttgaaggaca tgcagctagc	600
tttgcacagt ttaagatgga aggaaatgca gaagaatcaa cgttattttg ttttgcagtt	660
cggggccaag ctggagggaa gttacatatt attgaagttg gcacaccacc tacagggaac	720
cagccctttc caaagaaggc agtggatgtc ttctttcctc cagaagcaca aaatgatttt	780
cctgttgcaa tgcagatcag tgaaaagcat gatgtggtgt tcttgataac caagtatggt	840
tatatccacc tctatgatct tgagactggt acctgcatct acatgaatag aatcagtgga	900
gaaacaatti tigitacigo accicatgaa gccacagcig gaataatigg agtaaacaga	960
aagggacaag ttctgtcagt gtgtgtggaa gaagaaaaca taattcctta catcaccaat	1020
gttctacaaa atcctgattt ggctctgaga atggctgtac gtaataactt agccggtgct	1080
gaagaactct ttgcccggaa atttaatgct ctttttgccc agggaaatta ctcggaggca	1140
gcaaaggtgg ctgctaatgc accaaaggga attcttcgta ctccagacac tatccgtcgg	1200
ttccagagtg tcccagccca gccaggtcaa acttctcctc tacttcagta ctttggtatc	1260
cttttggacc agggacagct caacaaatac gaatccttag agctttgtag gcctgtactt	1320
·cagcaagggc gaaaacagct tttggagaaa tggttaaaag aagataagct ggaatgttct	1380
gaagaactgg gtgatcttgt gaaatctgtg gaccctacat tggcacttag tgtgtaccta	1440
agggctaacg tcccaaataa agtcattcag tgctttgcag aaacaggtca agtccaaaag	1500
attgttttat atgctaaaaa agttggatac actccagatt ggatatttct gctgagaaat	1560
gtaatgcgaa tcagtccaga tcagggacag cagtttgccc aaatgttagt tcaagatgaa	1620
gagcctcttg ctgacatcac acagattgta gatgtcttta tggaatacaa tctaattcag	1680
cagtgtactg cattettgct tgatgctctg aagaataatc gcccatctga aggtccttta	1740
cagacgcggt tacttgagat gaaccttatg catgcgcctc aagttgcaga tgctattcta	1800
ggcaatcaga tgttcacaca ttatgaccgg gctcatattg ctcaactgtg tgaaaaggct	1860
ggcctactgc agcgtgcatt agaacatttc actgatttat atgatataaa acgtgcagtg	1920
gttcacaccc atcttcttaa ccctgagtgg ttagtcaact actttggttc cttatcagta	1980
gaagactccc tagaatgtct cagagccatg ctgtctgcca acatccgtca gaatctgcag	2040
attigtgttc aggtggcttc taaatatcat gaacaactgt caactcagtc tctgattgaa	2100

ctttttgaat ctttcaagag ttttgaaggt ctcttttatt ttctgggatc cattgttaac	2160
tttagccagg acccagatgt gcactttaaa tatattcagg cagcttgcaa gactgggcaa	2220
atcaaagaag tagaaagaat ctgtagagaa agcaactgct acgatcctga gcgagtcaag	2280
aattttetta aggaageaaa actaacagat cagetaceae ttateattgt gtgtgatega	2340
tttgactttg tccatgattt ggtgctctat ttatatagaa ataatcttca aaagtatata	2400
gagatatatg tacagaaggt gaatccaagt cgacttcctg tagttattgg aggattactt	2460 .
gatgttgact gttctgaaga tgtcataaaa aacttgattc ttgttgtaag aggtcaattc	2520
tctactgatg agcttgttgc tgaggttgaa aaaagaaaca gattgaaact gcttctgcct	2580
tggctagagg ccagaattca tgagggctgt gaggagcctg ctactcacaa tgccttagcc	2640
aaaatctaca tagacagtaa taacaacccg gagagatttc ttcgtgaaaa tccctactat	2700
gacagtcgcg ttgttggaaa gtattgtgag aagagagatc cacatctggc ctgtgttgct	2760
tatgaacgtg gccaatgtga tctggaactt attaatgttt gcaatgagaa ttccctcttc	2820
aaaagtettt etegetaeet ggtaegtega aaggateeag aattgtgggg eagegtgetg	2880
ctggaaagca atccttacag gagaccccta attgaccagg ttgtacaaac agctttgtct	2940
gagactcagg accctgaaga agtgtcagta actgtaaagg ctttcatgac tgcagacctt	3000
cctaatgaac tcattgaact gctggagaaa attgtccttg ataactctgt attcagtgaa	3060
cacaggaatc tgcaaaacct cettateetc actgcaatta aggetgaccg tacacgtgtt	3120
atggagtata ttaaccgcct ggataattat gatgccccag atattgccaa tatcgccatc	3180
agcaatgagc tgtttgaaga agcatttgcc attttccgga aatttgatgt caatacttca	3240
gcagttcagg tcttaattga gcatattgga aacttggatc gggcatatga gtttgctgaa	3300
cgttgcaatg aacctgcggt ctggagtcaa cttgcaaaag cccagttgca gaaaggaatg	3360
gtgaaagaag ccattgattc ttatatcaaa gcagatgatc cttcctccta catggaagtt	3420
gttcaggctg ccaatactag tggaaactgg gaagaactgg tgaagtactt gcagatggcc	3480
cgtaagaagg ctcgagagtc ctatgtggag acagaactga tattcgcact ggctaaaaca	3540
aaccgccttg cagagttaga agaatttatc aatggaccaa ataatgctca tatccaacaa	3600
gttggtgacc gttgttatga tgaaaaaatg tatgatgctg ctaagttgtt gtacaataat	3660
gtttccaatt ttggacgttt ggcatctacc ctggttcacc tgggtgaata tcaggcagct	3720 .
gttgatgggg ctaggaaagc taacagtact cgaacatgga aagaggtctg cttcgcctgt	3780
gtagatggga aagaattccg tcttgctcag atgtgtggac ttcatattgt tgtacatgca	3840

16/16

gatgaattag aagaactt	at caactactat	caggatcgtg	gctattttga	agagctgatc	3900
accatgttgg aagcagca	ct gggacttgag	cgagctcaca	tgggaatgtt	tactgaatta	3960
gctattctat actctaaa	tt taagcctcag	aaaatgaggg	agcacctgga	gctgttctgg	4020
tctagagtga atattccc	aa ggtgctaaga	gctgcagaac	aagctcatct	ttgggcagaa	4080
ctggtgtttt tgtatgac	aa gtatgaagaa	tatgataatg	ccataattac	catgatgaat	4140
catccaactg atgcctgg	aa agaagggcaa	ttcaaagata	tcattaccaa	ggttgccaat	4200
gtggaactat actacaga	gc aatacagtic	tacttagaat	tcaagcctct	gttgttaaat	4260
gatttgctga tggtgctg	tc tccacggttg	gatcacactc	gtgcagtcaa	ttatttcagc	4320
aaggttaaac agctaccad	ct ggtgaaaccg	tatttgcgtt	cagttcagaa	ccataacaac	4380
aaatctgtga atgaatcat	tt gaacaatctt	tttattacag	aagaagatta	tcaggctctg	4440
cgaacatcaa tagatgcti	a tgacaacttt	gacaatatct	cgcttgctca	gcgtttggaa	4500
aaacatgaac tcattgagt	t caggagaatt	gctgcttatc	tcttcaaagg	caacaatcgc	4560
tggaaacaga gtgtagago	t gtgcaagaaa	gacagccttt	acaaggatgc	aatgcagtat	4620
gcttctgaat ctaaagata	c tgaattggct	gaagaactcc	tgcagtggtt	tttgcaggaa	4680
gaaaaaagag agtgctttg	g agcttgtctg	tttacctgtt	acgatctttt	aaggccagat	4740
gtcgtcctag aaactgcat	g gaggcacaat	atcatggatt	ttgccatgcc	ctatttcatc	4800
caggtcatga aggagtact	t gacaaaggtg	gataaattag	atgcttcaga	atcactgaga	4860
aaagaagaag aacaagcta	c agagacacaa	cccattgttt	atggtcagcc	ccagttgatg	4920
ctgacagcag gacccagtg	t tgccgtccct	cccaggcac	cttttggtta	tggttatacc	4980
gcaccaccgt atggacagc	c acagcctggc	tttgggtaca	gcatgtga		5028

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

A. CLASSIFIC	CATION OF SUBJECT MATTER		PCT/JP20	04/002238
Int.C	C07K14/47, C12N15/12, A61K	38/00, A61P35/00		
	nternational Patent Classification (IPC) or to both nation	onal classification and IPC		
B. FIELDS SE				
Minimum docu	mentation searched (classification system followed by	classification symbols)		
	C07K14/47, C12N15/12, A61K3	38/00, A61P35/00		
Documentation	searched other than minimum documentation to the ex	xtent that such documents are in	ocluded in the fie	elds searched
Electronic data	base consulted during the international search (name of	Edata hara and 1		
MEDLIN	E(STN), BIOSIS(STN), WPIDS(STN	N), JICST FILE (JOI	ble, search terms	s used)
	TS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant pass	sages	Relevant to claim No.
x	Hirofumi ARAKAWA et al., "Te yotte Seigyo sareru Idenshig 22 December, 2002 (22.12.02) pages 23 to 28	תוחוי מסון שממשה - ז		1-4
X A	22 December, 2002 (22.12.02)	oichi TAYA, "p53 no Rinsanka to Acetyl-ka ni oru Saibo Kino no Seigyo", Cell Technology, December, 2002 (22.12.02), ol.22, No.1, 2003, pages 29 to 33		
A	WO 00/31238 A2 (GENETICA, I 02 June, 2000 (02.06.00), & JP 2002-530436 A & EF			1-4
	nments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex		
A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E" earlier application or patent but published on or after the international filing date L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the published.		"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to invente and the considered to invente and		
special reason	(as specified)	"Y" document of particular rele	when alone	d image at the second second
" document refe document put the priority da	rring to an oral disclosure, use, exhibition or other means lished prior to the international filing date but later than te claimed	considered to involve an combined with one or more being obvious to a person s document member of the sa	inventive step w other such docum killed in the art	then the decima and to
ite of the actual of the March	completion of the international search 1, 2004 (16.03.04)	Date of mailing of the internal 30 March, 200	tional search rep	ort 04)
me and mailing Japanese	address of the ISA/ Patent Office	Authorized officer		
csimile No. n PCT/ISA/210	(second sheet) (January 2004)	Telephone No.		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2004/002238

Box No. II	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
Cianiis	all search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: Nos.: 5
for trea a subject under the conder the cond	they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: 5 relates to a method of treating cancer which pertains to methods at ment of the human body by surgery or therapy. Thus it relates to the matter which this International Searching Authority is not required, ne provisions of Article 17(2)(a)(i) (continued to extra sheet) Nos.: they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims I because	Nos.: they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Вох №. Ш	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This International	Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	·
1. As all as	
claims.	uired additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable
As only so	ome of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No require restricted to	d additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.
- DOMMO LIGHT	·

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

Continuation of Box No.II-1 of continuation of first sheet(2)

of the PCT and Rule 39.1(iv) of the Regulations under the PCT, to search.

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (January 2004)

			PCI/JP2	004/002238
A. 発明の属す	する分野の分類(国際特許分類(IPC))		·	
Int. C17 C078	X14/47, C12N15/12, A61K38/00, A61P35/00			
B. 調査を行っ				•
嗣盆を行った敢/ 	、限资料(国際特許分類(IPC))	•		
Int. C1 C07K	314/47, C12N15/12, A61K38/00, A61P35/00			
最小限資料以外の	資料で調査を行った分野に含まれるもの			•
	·	•		,
国際調査で使用し	た電子データベース(データベースの名称	、調査に使用した用語)		
	BIOSIS (STN) WPIDS (STN) JICST774N(J			•
C. 関連すると 引用文献の	認められる文献			
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する	ち町のまー	関連する
X #	川博文 他,転写因子p53によ 学, 2002.12.22, Vol.22,No.1,2	って制御される遺伝	云子群,細胞	請求の範囲の番号
X A	矢洋一,p53のリン酸化とアセ 胞工学, 2002.12.22, Vol.22,No	チル化による細胞板 .1,2003, p.29-33	幾能の制御,	$\frac{1, 4}{2, 3}$
A WO	WO 00/31238 A2 (GENETICA, INC.) 2000.06.02 & JP 2002-530436 A & EP 1133552 A			1-4
C欄の続きに	も文献が列挙されている。	□ パテントファ:	ミリーに関する別	紙を参照。
もの 「E」国際出願日前 以後に公表さ 「L」優先権主張は 日若しくは他 文献(理由も 「O」口頭による例	ある文献ではなく、一般的技術水準を示す 前の出願または特許であるが、国際出願日 されたもの に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 也の特別な理由を確立するために引用する	の理解のために 「X」特に関連のある の新規性又は進 「Y」特に関連のある 上の文献との、	優先日後に公表されています。 ものではななの 引用するもってるもってとずるかいとて、 がながなかっと考え 文献者となった。 されている。 はいとないないないないないないない。 はいないないないないないないない。 はいないないないないないないないないと、またいないないない。 はいないないないないないないないないないないないないないないない。	時の原理又は理論 「該文献のみで発明」 られるもの 「該文献と他の1以 明である紹会せに
国際調査を完了した	16.03.2004	国際調査報告の発送日	30.3.2	004
郵便番	F及びあて先 F庁 (ISA/JP) F号100-8915 T田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限の 田中府絵		4N 9739
21245HH		電話番号 03-35	31-1101	内線 3488

第Ⅱ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)	_
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について成しなかった。	作
1. X 請求の範囲 5 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、	
請求の範囲 5 は、癌治療法に関するものであって、人の身体の手術または治療による 処置及び診断方法に該当し、PCT17条(2)(a)(i)及びPCT規則39.1(iv)の規定に より、この国際調査機関が国際調査を行うことを要しない対象に係るものである。	,
2. 請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしてV ない国際出願の部分に係るものである。つまり、	`
3. □ 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。	:
第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)	_
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。	
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。	₹
2. <u> </u>	<u>a</u>
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の約付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。	4
4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。	Ì
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。	
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがかかった	